

## 1. Bezeichnung des Arzneimittels

Vertigoheel® Mischung

## 2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung

10 g (= 10,5 ml; 1 ml = 20 Tropfen) enthalten:

Conium maculatum Dil. D3	1 g
Ambra grisea Dil. D6	1 g
Petroleum rectificatum Dil. D8	1 g
Anamirta cocculus Dil. D4	7 g

Dieses Arzneimittel enthält 69 mg Alkohol (Ethanol) pro 5 Tropfen (35 Vol.-%).

Sonstige Bestandteile: siehe 6.1.

## 3. Darreichungsform

Mischung

## 4. Klinische Angaben

### 4.1 Anwendungsgebiete

Die Anwendungsgebiete leiten sich von den homöopathischen Arzneimittelbildern ab. Dazu gehören: Verschiedene Schwindelzustände.

### 4.2 Dosierung, Art und Dauer der Anwendung

Soweit nicht anderes verordnet: Bei chronischen Verlaufsformen nehmen Erwachsene 1- bis 3-mal täglich 5 Tropfen ein. Bei Besserung der Beschwerden ist die Häufigkeit der Anwendung zu reduzieren.

Bei akuten Zuständen alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6-mal täglich, je 5 Tropfen einnehmen.

Bei Schwangeren und Stillenden sollte die Dosierung von 3-mal täglich 5 Tropfen nicht überschritten werden.

Eine über eine Woche hinausgehende Anwendung sollte nur nach Rücksprache mit einem homöopathisch erfahrenen Therapeuten erfolgen.

Kinder erhalten die in der Tabelle unten angegebene Dosierung.

Auch homöopathische Arzneimittel sollen ohne ärztlichen Rat nicht über längere Zeit eingenommen werden.

### 4.3 Gegenanzeigen

Darf nicht eingenommen werden bei Allergie gegen einen der Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile. Das Arzneimittel darf bei Kindern unter 4 Jahren nicht angewendet werden.

Altersgruppe	chronische Dosierung	Akutdosierung
Kleinkinder ab 4 bis unter 6 Jahre	1- bis 3-mal 2–3 Tropfen, maximal 7 Tropfen	alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6-mal täglich je 2–3 Tropfen, maximal 15 Tropfen
Schulkinder ab 6 bis unter 12 Jahren	1- bis 3-mal 3–4 Tropfen, maximal 10 Tropfen	alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6-mal täglich je 3–4 Tropfen, maximal 20 Tropfen
Jugendliche zwischen 12 und 18 Jahren	1- bis 3-mal 5 Tropfen	alle halbe bis ganze Stunde, höchstens 6-mal täglich je 5 Tropfen

## 4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Bei einer Verschlimmerung der Beschwerden sowie bei neu auftretenden, unklaren oder anhaltenden Beschwerden sollte ein Arzt konsultiert werden, da es sich um Erkrankungen handeln kann, die einer ärztlichen Abklärung bedürfen.

Die Menge in 5 Tropfen dieses Arzneimittels entspricht weniger als 2 ml Bier oder 1 ml Wein.

## 4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Die Wirkung eines homöopathischen Arzneimittels kann durch allgemein schädigende Faktoren in der Lebensweise und durch Reiz- und Genussmittel ungünstig beeinflusst werden.

Es sollte ein Arzt oder Apotheker informiert werden, wenn andere Arzneimittel eingenommen werden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen wurden oder beabsichtigt wird, andere Arzneimittel einzunehmen.

## 4.6 Schwangerschaft und Stillzeit

In Schwangerschaft und Stillzeit soll vor Anwendung ein Arzt konsultiert werden.

## 4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Die geringe Alkoholmenge in diesem Arzneimittel hat keine wahrnehmbaren Auswirkungen.

## 4.8 Nebenwirkungen

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeiten zugrunde gelegt:

Sehr häufig	(≥ 1/10)
Häufig	(≥ 1/100 – < 1/10)
Gelegentlich	(≥ 1/1000 – < 1/100)
Selten	(≥ 1/10.000 – < 1/1000)
Sehr selten	(< 1/10.000)
Nicht bekannt	(Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

Hinweis: Bei der Anwendung von homöopathischen Arzneimitteln können sich vorhandene Beschwerden vorübergehend verschlimmern (Erstverschlimmerung). In diesem Fall sollte das Arzneimittel abgesetzt und ein Arzt konsultiert werden.

Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: [www.bfarm.de](http://www.bfarm.de) anzuzeigen.

## 4.9 Überdosierung

Es wurden keine Fälle von Überdosierung berichtet.

## 5. Pharmakologische Eigenschaften

Entfällt.

*Pharmakotherapeutische Gruppe:* ATC-Code: N07CH20

## 6. Pharmazeutische Angaben

### 6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

Keine.

### 6.2 Inkompatibilitäten

Nicht zutreffend.

### 6.3 Dauer der Haltbarkeit

5 Jahre.

### 6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Keine.

### 6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

Braune Glasflaschen und Tropfeinsatz mit 30 und 100 ml Mischung.

## 7. Inhaber der Zulassung

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
Dr.-Reckeweg-Straße 2–4  
76532 Baden-Baden  
Telefon: 07221 501-00  
E-Mail: [info@heel.de](mailto:info@heel.de)

## 8. Zulassungsnummer

6046396.00.00

## 9. Datum der Erteilung der Zulassung/Verlängerung der Zulassung

18.03.2010

## 10. Stand der Information

November 2023

## 11. Verkaufsbegrenzung

Apothekenpflichtig

Rote Liste Service GmbH

[www.fachinfo.de](http://www.fachinfo.de)

Mainzer Landstraße 55  
60329 Frankfurt

